

Avipro ND HB1 liofilizado para suspensão destinado a galinhas

Não
autorizado

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Product identification

Nome do medicamento:

Avipro ND HB1 liofilizado para suspensão destinado a galinhas

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1000000.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00

Aplicação

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via oral:**

- **Chicken**
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI01AD06

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Revogada

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Embalagem com 10 x 10.000 doses de vacina

Embalagem com 10 x 5.000 doses de vacina

Embalagem com 10 x 2.500 doses de vacina

Embalagem com 10 x 1.000 doses de vacina

Embalagem com 10.000 doses de vacina

Embalagem com 5.000 doses de vacina

Embalagem com 2.500 doses de vacina

Embalagem com 1.000 doses de vacina

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

18/07/1989

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Elanco GmbH

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

283/89 DGV

Data de alteração do estado de autorização:

4/08/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098133>